

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Paliatywnej im. Jana Pawła II
w Suwałkach
Ul. Szpitalna 54
16 – 400 Suwałki

Sprostowanie do odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ z dnia 07/05/2021r.

Dotyczy: Dostawa leków i diet przemysłowych na potrzeby Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Paliatywnej im. Jana Pawła II w Suwałkach nr postępowania 3/PN/2021

Zamawiający informuje, że dokonuje sprostowania odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ z dnia 07/05/2021r. w następujący sposób:

Jest:

Uczestnik 2

Dotyczy części 12

Pytanie 1

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 12 w pozycji nr 5 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył centralnych zawierającego aminokwasy 60g, elektrolity, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii białkowej 1560 kcal, energii całkowitej 1800 kcal, osmolarność 1450 mOsm/l – Multimel N7 1500 ml (400 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 2

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 12 w pozycji 6 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych zawierającego aminokwasy 33g, elektrolity, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii białkowej 780 kcal, energii całkowitej 910 kcal, osmolarność 750 mOsm/l – Multimel N4 1500 ml (320 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 12 w pozycji nr 7 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych zawierającego aminokwasy 33g, elektrolity, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii białkowej 780 kcal, energii całkowitej 910 kcal, osmolarność 750 mOsm/l – Multimel N4 1500 ml (30 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy części 9

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Części 9 w pozycji 11 i wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odpowiedź: tak

Pytanie 4

Czy zamawiający w Części 9 w pozycji 11 i wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odpowiedź: tak.

Powinno być:

Uczestnik 2

Dotyczy części 12

Pytanie 1

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 12 w pozycji nr 5 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył centralnych zawierającego aminokwasy 60g, elektrolity, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii białkowej 1560 kcal, energii całkowitej 1800 kcal, osmolarność 1450 mOsm/l – Multimel N7 1500 ml (400 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 12 w pozycji 6 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych zawierającego aminokwasy 33g, elektrolity, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii białkowej 780 kcal, energii całkowitej 910 kcal, osmolarność 750 mOsm/l – Multimel N4 1500 ml (320 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 12 w pozycji nr 7 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych zawierającego aminokwasy 33g, elektrolity, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii białkowej 780 kcal, energii całkowitej 910 kcal, osmolarność 750 mOsm/l – Multimel N4 1500 ml (30 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wyraża zgody na wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Dotyczy części 9

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Części 9 w pozycji 11 i wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Czy zamawiający w Części 9 w pozycji 11 i wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Jest:

Uczestnik 4

Pytanie 1 do CZĘŚCI 5 POZ. 4

Zamawiający w Części 5 w poz. 4 poprzez podanie nazwy własnej pasków testowych będących przedmiotem zamówienia, określa **minimalne parametry techniczne, cechy użytkowe oraz jakościowe** jakimi powinny odpowiadać produkty równoważne (w tym przypadku paski), aby spełniały stawiane wymagania.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby zaproponowane paski testowe do pomiaru glukozy we krwi odznaczały się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych);
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;
- biosensoryczna metoda pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);
- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi kapilarnej lub żyłnej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 µl, a czas pomiaru 5 sekund;
- paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;
- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl;
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);
- paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilanym 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany)
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C;
- możliwość kontroli systemu na 3 zakresach płynów kontrolnych - ważność płynów kontrolnych po otwarciu fiolki z płynem wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015 (potwierdzone certyfikatem).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby paski testowe do pomiaru glukozy spełniały podane kryteria

Powinno być:

Uczestnik 4

Pytanie 1 do CZĘŚCI 5 POZ. 4

Zamawiający w Części 5 w poz. 4 poprzez podanie nazwy własnej pasków testowych będących przedmiotem zamówienia, określa **minimalne parametry techniczne, cechy użytkowe** oraz **jakościowe** jakimi powinny odpowiadać produkty równoważne (w tym przypadku paski), aby spełniały stawiane wymagania.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby zaproponowane paski testowe do pomiaru glukozy we krwi odznaczały się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych);
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;
- biosensoryczna metoda pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);
- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi kapilarnej lub żyłnej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 µl, a czas pomiaru 5 sekund;
- paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;
- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl;
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);

- paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilanym 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany)
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C;
- możliwość kontroli systemu na 3 zakresach płynów kontrolnych - ważność płynów kontrolnych po otwarciu fiolki z płynem wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015 (potwierdzone certyfikatem).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Jest:

Uczestnik 6

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 pozycji 3 dopuści zglębnik wykonany z miękkiego i elastycznego poliuretanu który nie twardnieje podczas dłuższego stosowania .Pozostały zapis zgodny z SWZ.

Odpowiedź: nie.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycji 8 dopuści dietę o zawartości białka 8,8 g / 100 ml ,28 % energii z białka oraz kaloryczności 1,24 kcal/ml? Pozostały zapis zgodny z SWZ.

Odpowiedź: tak.

Powinno być:

Uczestnik 6

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 pozycji 3 dopuści zglębnik wykonany z miękkiego i elastycznego poliuretanu który nie twardnieje podczas dłuższego stosowania .Pozostały zapis zgodny z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycji 8 dopuści dietę o zawartości białka 8,8 g / 100 ml ,28 % energii z białka oraz kaloryczności 1,24 kcal/ml? Pozostały zapis zgodny z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Jest:

Uczestnik 7

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 186. W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 26 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 16

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 27 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 16

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 28 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 24.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: tak.

Powinno być:

Uczestnik 7

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 186. W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 26 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 16

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 27 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 16

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 28 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 24.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Jednocześnie Zamawiający:

- a) informuje, iż Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości asortymentu do pełnych opakowań handlowych z zaokrągleniem w górę.
- b) doprecyzowuje, iż w pakiecie 12 poz. 6 wymaga zaoferowania 320szt. a 1206ml emulsji do infuzji przeznaczonej do żywienia pozajelitowego, 1600 kcal, worek trójkomorowy, do jednorazowego zużycia.

W związku z powyższymi zmianami zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 90 ust. 1 i 2 oraz z art. 137, dokonuje zmiany:

terminu składania ofert na 21/05/2021r. godzina 12:00

terminu otwarcia ofert na 21/05/2021r. godzina 13:00

Zamawiający informuje, iż sprostowanie do odpowiedzi na zapytania wraz z informacją o zmianie terminu składania i otwarcia ofert zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.paliatywne.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji warunków zamówienia znak: 3/PN/MN/2021 z dnia 13/04/2021r.

Z poważaniem

Irena Mickiewicz

Dyrektor

Samodzielnego Publicznego

Zespołu Opieki Paliatywnej

im. Jana Pawła II

w Suwałkach